



日本国特許庁 PATENT OFFICE

JAPANESE GOVERNMENT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

1999年10月 5日

出 願 番 号 Application Number:

平成11年特許顯第284760号

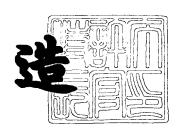
出 願 人 Applicant (s):

株式会社リコー

2000年 7月28日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office





特平11-284760

【書類名】

特許願

【整理番号】

9904548

【提出日】

平成11年10月 5日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

G03G 5/06

【発明の名称】

電子写真感光体の製造方法及び電子写真感光体

【請求項の数】

5

【発明者】

【住所又は居所】

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内

【氏名】

鈴木 康夫

【発明者】

【住所又は居所】

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内

【氏名】

青戸 淳

【発明者】

【住所又は居所】

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内

【氏名】

木下 建彦

【特許出願人】

【識別番号】

000006747

【氏名又は名称】 株式会社リコー

【代理人】

【識別番号】

100074505

【弁理士】

【氏名又は名称】

池浦 敏明

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

009036

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

特平11-284760

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 9909722

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 電子写真感光体の製造方法及び電子写真感光体

【特許請求の範囲】

【請求項1】 導電性支持体上に少なくとも電荷発生物質及び電荷輸送物質を含有する感光層を形成してなる電子写真感光体の製造方法において、該感光層を形成する塗工液が塗料化溶剤として環状エーテル系溶剤を用い、かつヒンダードフェノール化合物及び有機硫黄系酸化防止剤を含有することを特徴とする電子写真感光体の製造方法。

【請求項2】 請求項1記載の電子写真感光体の製造方法において、前記感光層が電荷発生物質を含有する電荷発生層と電荷輸送物質を含有する電荷輸送層の積層構成からなり、該電荷輸送層を形成する塗工液が塗料化溶剤として環状エーテル系溶剤を用い、かつヒンダードフェノール化合物及び有機硫黄系酸化防止剤を含有することを特徴とする電子写真感光体の製造方法。

【請求項3】 請求項1又は2記載の電子写真感光体の製造方法において、 前記塗工液に含まれる有機硫黄系酸化防止剤が下記一般式(I)で表わされる化 合物であることを特徴とする電子写真感光体の製造方法。

【化1】

【請求項4】 請求項1、2、又は3記載の電子写真感光体の製造方法において、前記塗工液に含まれる電荷輸送物質が下記一般式(II)で表わされる化合物であることを特徴とする電子写真感光体の製造方法。

【化2】

$$Ar_1$$
 N Ar_3 $CH = CH)_{\overline{p}} C = C < R_6$ R_7 (II)

(式中、 Ar_1 、 Ar_2 は置換もしくは無置換のアリール基、又は置換もしくは無置換の複素環基を表わし、 R_5 、 R_6 、 R_7 は水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルコキシ基、置換もしくは無置換のアリ

ール基、又は置換もしくは無置換の複素環基を表わすが、 R_6 、 R_7 は互いに結合して環を形成してもよい。 Ar_3 は置換又は無置換のアリーレン基を表わし、pは0又は1を表わす。)

【請求項5】 請求項1~4記載のいずれかの電子写真感光体の製造方法によって製造されたことを特徴とする電子写真感光体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、電子写真感光体の感光層塗工液に関し、さらに該感光層塗工液によって製造された電子写真感光体に関する。

[0002]

【従来の技術】

近年、有機光導電性材料を用いた電子写真感光体は、その生産性や経済性などの利点から著しく進展し、複写機、プリンター、ファクシミリなどに広く使用されている。この有機光電性材料からなる電子写真感光体は、導電性支持体の上に感光層を塗布して製造される。その塗布方法としては、アプリケーター、バーコーター等、ドラム状支持体の場合にはスプレー法、垂直リング法、浸漬塗工法などが知られているが、装置が簡便であることから浸漬塗工法が一般に用いられている。この浸漬塗工法で用いられる塗工液は、通常電荷発生物質又は電荷輸送物質と結着樹脂とを塗料化溶剤中に溶解又は分散することによって作製される。

[0003]

この塗工液に要求される特性は、(1)塗工液を用いて作製される感光体の特性が安定であること、(2)塗工液自身が安定であること、(3)導電性支持体上に感光層を塗工する際、塗工ムラ、塗膜たれ等が発生しにくいこと等である。塗工液自身が安定であることとは、塗工液が安定でなければ塗工液を作製後、塗工液が劣化しないように直ぐ感光層を作製する必要があるため、大量生産が困難となり、塗工液の廃棄量増加による製造コストの上昇、また製品の品質維持が困難となるからである。

[0004]

従来、この塗工液の塗料化溶剤として、電荷輸送物質や電荷発生物質と、種々の結着樹脂が溶解しやすく、しかも低沸点であって、乾燥も容易であるジクロロメタン、ジクロロエタン、モノクロロベンゼン等の塩素系溶剤が用いられてきた。しかしながら、塩素系溶剤は發ガン性、毒性等の面から問題が多いことが明らかになってきており、塗工従業者の安全性及び環境問題から使用を制限する動きが急速に広まってきている。

[0005]

これに対し、環状エーテル系溶剤は溶解性、塗工性の点で塩素系溶剤に若干劣るものの、塩素系溶剤に代えて用いられている。すなわち、特開平4-191745号公報、特開平7-219245号公報、特開平7-77815号公報、特開平11-52592号公報には環状エーテル系溶剤を塗工液の塗料化溶剤に用いたものが記載されており、良好な感光体が得られるとされている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、上記それらの提案にもかかわらず、感光体塗工液に要求される特性を満足するものは得られていない。すなわち、特開平4-191745号公報記載の発明は、予め酸化防止剤を400ppm~2重量%含有した環状エーテル系溶剤に電荷輸送物質と結着樹脂とを添加して、塗工液を作製するというものであるが、電荷輸送物質の分解を防ぎ、安全に電子写真感光体を製造するということを目的としており、塗工液の安定性や塗工した電子写真感光体の安定性については開示がない。

また特開平7-219254号公報記載の発明は、電荷輸送物質である特定のスチルベン誘導体をトルエン又はテトラヒドロフランに溶解するというものであるが、電荷輸送層への電荷発生層顔料の溶出を防止し、バラツキのない、安定した品質の感光体を生産するということを目的とするものであり、塗工液の安定性については何ら開示はない。

また特開平7-77815号公報記載の発明は、環状エーテル系溶剤を用いた 塗工液に、立体障害性フェノール系酸化防止剤を特定の割合で添加するというも のであるが、経時の初期特性のみの評価であり、繰り返し使用時も含めた、より 長期の保存性については開示はない。

また特開平11-52592号公報記載の発明は、電荷輸送物質としてビスエナミン化合物を含有し、塗料化溶剤としてテトラヒドロフランを含有するというものであるが、塗工液を長期保存した場合の画像上の特性については何ら開示はない。

[0007]

本発明は上記問題点に鑑みてなされたもので、感光層塗工液の塗料化溶剤として環状エーテル系溶剤を用いた場合も感光層塗工液自体が安定であり、粘度低下等がないこと、また作製された感光体の特性が安定しており、高感度で、かつ、高耐久であり、残留電位が低く、繰り返し使用しても感度低下がほとんど起こらないこと、さらに作製された感光体の画像特性が塗工液の経時及び繰り返し使用時も含め安定であること、本発明はこれら要求特性を満足することができる感光層塗工液を得ること、また該感光層塗工液によって形成された電子写真感光体を得ることを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、上記課題について鋭意検討した結果、環状エーテル系溶剤を用いた感光層塗工液に、ヒンダードフェノール化合物及び有機硫黄系酸化防止剤を含有することによって上記要求特性を満たすことができることを知り本発明を完成するに至った。すなわち、本発明によれば、

第一に、導電性支持体上に少なくとも電荷発生物質及び電荷輸送物質を含有する感光層を形成してなる電子写真感光体の製造方法において、該感光層を形成する塗工液が塗料化溶剤として環状エーテル系溶剤を用い、かつヒンダードフェノール化合物及び有機硫黄系酸化防止剤を含有することを特徴とする電子写真感光体の製造方法が提供される。

[0009]

第二に、上記第一に記載した電子写真感光体の製造方法において、上記感光層が電荷発生物質を含有する電荷発生層と電荷輸送物質を含有する電荷輸送層の積層構成からなり、該電荷輸送層を形成する塗工液が塗料化溶剤として環状エーテ

ル系溶剤を用い、かつヒンダードフェノール化合物及び有機硫黄系酸化防止剤を 含有することを特徴とする電子写真感光体の製造方法が提供される。

[0010]

第三に、上記第一、又は第二に記載した電子写真感光体の製造方法において、 上記塗工液に含まれる有機硫黄系酸化防止剤が下記一般式(I)で表わされる化 合物であることを特徴とする電子写真感光体の製造方法が提供される。

[0011]

【化3】

$$S \longrightarrow (CH_2CH_2COOC_nH_{2n+1})_2 \qquad \dots \qquad ([$$

(式中、nは8~25の整数である。)

[0012]

第四に、上記第一、第二、又は第三に記載した電子写真感光体の製造方法において、上記塗工液に含まれる電荷輸送物質が下記一般式(II)で表わされる化合物であることを特徴とする電子写真感光体の製造方法が提供される。

[0013]

【化4】

$$Ar_1$$
 N Ar_3 $CH = CH)_{\overline{P}} C = C < R_6$ (11)

(式中、 Ar_1 、 Ar_2 は置換もしくは無置換のアリール基、又は置換もしくは無置換の複素環基を表わし、 R_5 、 R_6 、 R_7 は水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルコキシ基、置換もしくは無置換のアリール基、又は置換もしくは無置換の複素環基を表わすが、 R_6 、 R_7 は互いに結合して環を形成してもよい。 Ar_3 は置換又は無置換のアリーレン基を表わし、Pは0又は1を表わす。)

[0014]

第五に、上記第一〜第四に記載したいずれかの電子写真感光体の製造方法によって製造されたことを特徴とする電子写真感光体が提供される。

[0015]

【発明の実施の形態】

以下に本発明を詳細に説明する。

上述のように本発明は、単層又は機能分離型の電子写真感光体の感光層塗工液において、該感光層塗工液が塗料化溶剤として環状エーテル系溶剤を用い、かつヒンダードフェノール化合物及び有機硫黄系酸化防止剤を含有するものである。該環状エーテル系溶剤としては、1,4ージオキサンとその誘導体、トリオキサン、テトラヒドロフランとその誘導体、フランとその誘導体、フルフラール、2ーメチルフラン、テトラヒドロピラン、ジオキソランとその誘導体などが挙げられる。特に1,4ージオキサン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン、ジオキソランが樹脂及び電荷輸送物質に対する溶解性に優れ、また、塗工上もたれ等の問題がなく良好な溶剤である。また、これらの化合物は他の溶媒と混合していてもよく、例えば、トルエン、モノクロロベンゼン、ジクロロエタン、ジクロロメタン、シクロヘキサノン、メチルエチルケトン、アセトンなどと混合してもよい。

[0016]

一般に、環状エーテル系溶剤は、空気(酸素)に触れると過酸化物を生成しやすく、生成した過酸化物は、結着樹脂、電荷輸送物質を分解し、電子写真特性及び塗工液粘度への悪影響を及ぼすことがある。このため、従来技術の項でも述べたようにヒンダードフェノール化合物を塗工溶剤に添加することで、過酸化物の生成を抑制し、塗工液を長期保存した場合でも安定した塗工液を得られることが報告されている。

[0017]

本発明に使用されるヒンダードフェノール化合物とは、フェノール系水酸基又はアルコキシ基のオルトの位置に嵩高の原子団が存在するものであり、嵩高の原子団としては一般には分岐状のアルキル基が好適なものとして用いられる。表1 ~表7に具体例を示すが、本発明はこれらに限られるものではない。

[0018]

【表1】

$$(t)H_{9}C_{4} \longrightarrow C_{9}H_{17}(n)$$

$$C_{9}H_{17}(n)$$

(III)
$$-3$$

(III)
$$-6$$

[0019]

【表2】

(III)
$$-10$$

[0020]

【表3】

$$\begin{array}{c} C_4H_9(t) \\ HO \\ CH_2 \\ CH_2 \\ CH_3 \\ CH_3 \\ CH_2 \\ CH_3 \\ CH_2 \\ CH_3 \\ CH_4 \\ CH_3 \\ CH_3 \\ CH_4 \\ CH_5 \\$$

$$\begin{pmatrix}
\text{(t)}H_{3}C_{4} \\
\text{HO} & \text{CH}_{2}CH_{2}CODCH_{2}CH_{2}OCH_{2}
\end{pmatrix}$$
(III) - 1 5

$$\begin{pmatrix}
\text{(1)H}_{9}C_{4} \\
\text{HO} - CH_{2}CH_{2}COOCH_{2}CH_{2}CH_{2}
\end{pmatrix}$$
(III) -1 6

[0021]

【表4】

$$\begin{pmatrix}
(f)H_{9}C_{4} \\
HO - CH_{2}CH_{2}CONHCH_{2}CH_{2}CH_{2}
\end{pmatrix}$$

$$(III) - 1 7$$

(t)
$$H_9C_4$$
HO—
 CH_2 —P(OC_2H_5)₂
(t) H_9C_4
(III) - 1 8

$$\begin{array}{c|c}
(t)H_9C_4 \\
HO \longrightarrow CH_2CH_2CONH \\
(t)H_9C_4
\end{array}$$
(III) -1 9

$$(i)H_3C_4 \longrightarrow (III) -20$$

(III)
$$-21$$

[0022]

【表5】

(i)
$$H_3C_4$$
 OH N (III) -22

$$(1)H_{9}C_{4} + C_{4}H_{9}(1)$$
(III) -25

[0023]

【表6】

(III)
$$-26$$

(III)
$$-28$$

(III)
$$-29$$

$$(III) - 30$$

【表7】

[0025]

上記ヒンダードフェノール化合物は、過酸化物の生成抑制に効果が有り、環状 エーテル系溶剤を用いた感光体塗工液の保存性向上に効果があるものの十分では なく、また画像上の耐久性に関しても効果がない。

これに対し、本発明ではさらに有機硫黄系酸化防止剤を含有させる。有機硫黄系酸化防止剤を添加することで、過酸化物生成に対する抑制効果がさらに顕著となり、この効果により感光体塗工液がほぼ寿命を考えなくてもよいほどに長寿命化される。さらに、この効果と併せて画像上の耐久性(異常画像の発生抑制)もより向上する。また感光層に用いられる結着樹脂及び電荷輸送物質との相溶性に優れ、析出することがないことも優れる点である。有機硫黄系酸化防止剤の中でも上記一般式(I)の化合物を用いることが好ましい。

[0026]

上記一般式(I)の有機硫黄系酸化防止剤が好ましい理由は明らかではないが

13

、エステル基を有することで感光層中に適度に相溶することなどが挙げられる。 また、nは8より小さいと昇華しやすく、25より大きいと感光層中での相溶性 が悪くなり析出するようになる。

本発明に用いられる有機硫黄系酸化防止剤としては硫黄原子を含む酸化防止剤 であれば特に限定されるものではない。一般式(I)の有機硫黄系酸化防止剤の 具体例を表8に示すが、本発明はこれら化合物に限定されるものではない。

[0027]

【表8】

S—(CH ₂ CH ₂ COOH) ₂	(I-1)
S—(CH ₂ CH ₂ COOC ₈ H ₁₇) ₂	(I-2)
S —(CH ₂ CH ₂ COOC ₁₂ H ₂₅) ₂	(I-3)
S —(CH ₂ CH ₂ COOC ₁₃ H ₂₇) ₂	(I-4)
S —(CH ₂ CH ₂ COOC ₁₄ H ₂₉) ₂	(1-5)
$S \longrightarrow (CH_2CH_2COOC_{18}H_{37})_2$	(1-6)
$S \longrightarrow (CH_2CH_2COOC_{22}H_{45})_2$	(I-7)

[0028]

以下、電子写真感光体の層構成に従い、本発明を説明する。

図1は本発明の電子写真感光体の構成例を示す断面図であり、導電性支持体1 1上に本発明に示す電子写真感光体用感光層塗工液を塗布して形成した感光層1 5を積層した構成をとっている。

図2は本発明の電子写真感光体の構成例を示す断面図であり、導電性支持体1 1上に少なくとも電荷発生層17と本発明の感光体塗工液として電荷輸送層塗工液を塗布して形成した電荷輸送層19を積層した構成をとっている。

図3は本発明の別の構成例を示す断面図であり、導電性支持体11と電荷発生 層17の間に中間層13が設けられている。

図4は本発明のさらに別の構成例を示す断面図であり、電荷輸送層19の上に

保護層21を設けたものである。

[0029]

以下、図2、図3、図4に示す機能分離型の構成に従い説明する。

導電性支持体11としては、体積抵抗10¹⁰Ω・cm以下の導電性を示すもの、例えば、アルミニウム、ニッケル、クロム、ニクロム、銅、金、銀、白金等の金属、酸化スズ、酸化インジウムなどの金属酸化物を、蒸着又はスパッタリングにより、フィルム状もしくは円筒状のプラスチック、紙に被覆したもの、あるいはアルミニウム、アルミニウム合金、ニッケル、ステンレスなどの板及びそれらを押出し、引き抜き等の工法で素管化後、切削、超仕上げ、研磨等の表面処理した管等を使用することができる。また、特開昭52-36016号公報に開示されたエンドレスニッケルベルト、エンドレスステンレスベルトも導電性支持体11として用いることができる。

[0030]

この他、上記支持体上に導電性粉体を適当な結着樹脂に分散して塗工したもの も、本発明の導電性支持体11として用いることができる。この導電性粉体とし ては、カーボンブラック、アセチレンブラック、またアルミニウム、ニッケル、 鉄、ニクロム、銅、亜鉛、銀などの金属粉、あるいは導電性酸化チタン、導電性 酸化スズ、ITOなどの金属酸化物粉などが挙げられる。また、同時に用いられ る結着樹脂には、ポリスチレン、スチレンーアクリロニトリル共重合体、スチレ ンーブタジエン共重合体、スチレンー無水マレイン酸共重合体、ポリエステル、 ポリ塩化ビニル、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、ポリ酢酸ビニル、ポリ塩化 ビニリデン、ポリアリレート樹脂、フェノキシ樹脂、ポリカーボネート、酢酸セ ルロース樹脂、エチルセルロース樹脂、ポリビニルブチラール、ポリビニルホル マール、ポリビニルトルエン、ポリーN-ビニルカルバゾール、アクリル樹脂、 シリコーン樹脂、エポキシ樹脂、メラミン樹脂、ウレタン樹脂、フェノール樹脂 、アルキッド樹脂などの熱可塑性、熱硬化性樹脂又は光硬化性樹脂が挙げられる 。このような導電性層は、これらの導電性粉体と結着樹脂を適当な溶剤、例えば 、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、2-ブタノン、トルエンなどに分散し て塗布することにより設けることができる。

[0031]

さらに、適当な円筒基体上にポリ塩化ビニル、ポリプロピレン、ポリエステル、ポリスチレン、ポリ塩化ビニリデン、ポリエチレン、塩化ゴム、テフロンなどの素材に前記導電性粉体を含有させた熱収縮チューブによって導電性層を設けてなるものも本発明の導電性支持体11として良好に用いることができる。

[0032]

電荷発生層17は少なくとも電荷発生物質が、必要に応じ結着樹脂中に分散されて形成されている。電荷発生物質としては、チタニルフタロシアニン、バナジルフタロシアニン、飼フタロシアニン、ヒドロキシガリウムフタロシアニン、無金属フタロシアニン等のフタロシアニン系顔料、モノアゾ顔料、ビスアゾ顔料、非対称ジスアゾ顔料、トリスアゾ顔料、テトラアゾ顔料、ピロロピロール顔料、アントラキノン顔料、ペリレン顔料、多環キノン顔料、インジゴ顔料、スクエアリウム顔料、その他公知の材料を用いることができる。従って、電荷発生層17はこれら成分を適当な溶剤中にボールミル、アトライター、サンドミル、超音波などを用いて分散し、これを導電性支持体11あるいは中間層19上に塗布し、乾燥することにより形成される。

[0033]

電荷発生層17に用いられる結着樹脂としては、ポリアミド、ポリウレタン、 エポキシ樹脂、ポリケトン、ポリカーボネート、シリコーン樹脂、アクリル樹脂 、ポリビニルホルマール、ポリビニルブチラール、ポリビニルベンザール、ポリ エステル、フェノキシ樹脂、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、ポリ酢酸ビニル 、ポリアミド、ポリビニルピリジン、セルロース樹脂、カゼイン、ポリビニルア ルコール、ポリビニルピロリドン等を用いることができる。

結着樹脂の量は、電荷発生物質100重量部に対し10~500重量部、好ましくは25~300重量部が適当である。

[0034]

電荷発生層の膜厚は $0.01\sim5~\mu$ m、好ましくは $0.1\sim2~\mu$ mである。電荷発生層塗工液作製時に用いられる溶剤としては、イソプロパノール、アセトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、

エチルセルソルブ、酢酸エチル、酢酸メチル、ジクロロメタン、ジクロロエタン、モノクロロベンゼン、シクロヘキサン、トルエン、キシレン、リグロイン等があげられる。塗布液の塗工法としては、浸漬塗工法、スプレーコート、ビードコート、ノズルコート、スピナーコート、リングコート等の方法を用いることができる。

[0035]

電荷輸送層19は、電荷輸送物質及び結着樹脂を適当な溶剤に溶解ないし分散 し、これを電荷発生層上に塗布、乾燥することにより形成できる。また、必要に より、可塑剤、レベリング剤、酸化防止剤等を添加することもできる。電荷輸送 物質には正孔輸送物質と電子輸送物質とがある。

[0036]

電子輸送物質としては、例えば、クロルアニル、ブロムアニル、テトラシアノエチレン、テトラシアノキノジメタン、2,4,7ートリニトロー9ーフルオレノン、2,4,5,7ーテトラニトロー9ーフルオレノン、2,4,8ートリニトロチオキサントン、2,6,8ートリニトロー4Hーインデノ[1,2ーb]チオフェンー4ーオン、1,3,7ートリニトロジベンゾチオフェンー5,5ージオキサイド、ベンゾキノン誘導体等の電子受容性物質が挙げられる。

[0037]

正孔輸送物質としては、ポリーNービニルカルバゾール及びその誘導体、ポリーィーカルバゾリルエチルグルタメート及びその誘導体、ピレンーホルムアルデヒド縮合物及びその誘導体、ポリビニルピレン、ポリビニルフェナントレン、ポリシラン、オキサゾール誘導体、オキサジアゾール誘導体、イミダゾール誘導体、モノアリールアミン誘導体、ジアリールアミン誘導体、ドリアリールアミン誘導体、ベンジジン誘導体、ジアリールメタン誘導体、ベンジジン誘導体、ジアリールメタン誘導体、トリアリールメタン誘導体、9ースチリルアントラセン誘導体、ピラゾリン誘導体、ジビニルベンゼン誘導体、ヒドラゾン誘導体、インデン誘導体、ブタジエン誘導体、ピレン誘導体、ビススチルベン誘導体、エナミン誘導体、その他ポリマー化された正孔輸送物質等公知の材料が挙げられる。

但し、好ましくは本発明の請求項に示すように一般式(II)で示すトリアリー

ルアミン化合物を用いることがよい。この理由はこの化合物の移動度が大きく高 感度であり、また光により化合物自体が劣化することが少ないこと、環状エーテ ル系溶剤に対して溶解性に優れること、酸化に比較的強いこと等が挙げられる。

一般式(II) に分類される化合物の具体例を表9~表16に示すが、本発明は これら化合物に限定されるものではない。

[0038]

【表9】

始初。	Arı	Ara.	Ar:	R ₅	Re	R ₇
п - i	- ©	-©	- ©-	-H	H	
II -2	-©	-©	- ©-	-н	–н	(⊙)CH.•
n -3	- ⊘	-©		-н	-н	(C)0CH₃
II -4	-©	-©	\rightarrow	-H	-н	(C₂H₂)2
п -5	-©	-©	\Diamond	-н	-©	-©
п -е	(C)Cil ₂	-⊙ -αι,	ф	-H	-©	-©
n -7	(C₂H₅	(C₃H₅	- Ø-	-H	- ⊘ `	-©
п -8	(CaH7 (n)	(C2H7(n)	- ⊘-	-н	-©	- ©
п – э	-(C)-C₄H₀(t)	-(C₄H₃(t)	- Ø-	-H	-©	-©
11 -10	(C)CH ₃	-©	- ©-	-н	-©	-©
II -11	(C₂Hs	-©		-н	-©	-©
II -12	I · CH.	-O Gila	- ©-	-н	-©	-©
FI -13	20	-(Q)	-@-	-H	-©	-©
II -14		-©	- ©-	-н	-©	-©

[0039]

【表10】

taino。	Arı	Ara	Ara	R ₅	R.	R,
II –15		(O)0CH₃		-н	-©	
11 '-16			þ	-H	0	-©
п –17	–© OCH₄	© oca.	ϕ	-H	.	-©
п –18	(⊙)0CH;	-©		-н	0	- ⊚
п —19		~ ©		-H	-0	-©
11 –20	(C)CH₃ .	(C)OCH.	(6)-	-H	-(0)	-©
II -21	-(G)CH₃	- 0	-© -	-н	0	-©
II -22	(⊙)cı	(⊙)cı	-© -	-н	-@	-©
11 –23	-(CH ₃) a	-(CH ₃) ₃	-	-н	-©	-©
11 -24	-(CzHε) z	-(C2Ha) x	-© -	-н	-©	-©
11 .—25	-(CH₂) ₂	· - ©	-	-H	-©	-©
II∵ –2 6	- (C₂il₅) =	· -©	-© -	-н	-©	-©
II -27	· -©	- ©	-© -	-H	-H	(C)CH ₃
11 –28		-©	-© -	-H	-н	- ©
II29		- ©	- ⊘-	-н	-н	OCH.₃
n -30	(C)OCE.	-© .	-	-н	-H	(C)CH ₂
II -31	(©) 0CH₃	-©	ø	-н		-©
11 :-32		-© .	\rightarrow	– н	-н	-⊘-n-(⊙)
II –33	-©	-©		-н	-н	(C)CH•
11:-34	(C)CH.	- ⊘ -cн•	\rightarrow	-н	-н	
II – 35	(C)CH ₃	(C)CH ₃	\oightarrow	-н	-н	(С)СН₃

[0040]

【表11】

MANO.	. Arı	Ars	Ar:	Rs	R.	R,
11 -36	-(C)-CH₃	(C)}CR₂	\O	-н	-н	-(C)-0CH₃
11 -37	(C)CH₃	-(C)CH ²	а Ф	-н	-H	-©
II. —38	-{○}-CH₃	- ⊘ -ca:,	N(C3H6) 3 -(O)-	-H	-н	-(B)(CH ₃
п.—39	-{⊙} −0сн₃	(C)OCH.	- ©-	-H	-н	· -©
II –40	(⊙)0CH₃	(C)0CH ₃	· - ©-	-н	-н	·(C)CH ₃ .
II -41	(O)0CH₃	(C)0CH₃	- © -	-н	-н	(⊙)0CH,
11 -42	(C)0CH ₃	(O)OCH₄	(O) OCH :	-н	-Ĥ	-© ·
11 -43	-0>	-0	-© -	-н	-н	(C2H5
11 -44		-0	- ⊘-	-н	-H	
11 –45	(С)−СН₃	\oint{\oint}	-© ≻	-H	−Ħ	-(C)-OCH:
11 -46	•	-©	-© -	-н	-н	
11 ~47	-©	0	-@-	-н	-н	Calle
II -48	(C)0CH ₃	-©	-@-	-н	-H	——————————————————————————————————————
II -49	—————————————————————————————————————	- ©	-© -∵	-H	-н	- ⊘ -C₃H₁
II -50	(C)OCH.	-©	-© -	-н	-н	—(O)—C₃H7(iso)
II '-51	— ⊘ —0CH₃	-©	- ©	-н	-н	- ⊘ -c1
11 -52	(⊙)0CH.	-©	-©	-н	-H	-Ø-0
11 -53	(C)0CH₂	-©	-© -	-H	-н	-Ø ^{C1}
11 -54	—————————————————————————————————————	-©	-©-	-н	-н	-∕⊙}CH₂ CH₃

[0041]

【表12】

taino.	Arı	Arz	Ars	Rs	R ₆	R,
II .—55		©	: - ©-	н	-н	COCH a CO
II -56	(C)OCH ₃	-©	-@-	-H	₹H	-⊙-och•
II -57	(C)0Cils	-©		-н .	-н	
II:-58	(C)OCH₃	©	O	<u>-</u> н	. –н	(©) _{CN}
II: —59	- ⊘ -0cH₃	-©	- © -	-н	-н	-(C)-CH ₃ CH ₃
II —60	— ⊘ —cg•	-©	-(0)-	-н	-н	-(C)-CH ₃
11 .—61	(C)CH3		-© -	-н	-н	- ⊘C₂H₅
II -62	-(Ö)CR ₃		-(0)-	-H	-н	- ⊘ -0CH₃
п —63	(⊙)(ZEI.₂	©	-O-	-H	-H	(O)0C-slis
II -64	- ⊘ -CH•		- O-	-н	-H	- ⊘ -0CH _x -⊘
II -65	—————————————————————————————————————	-0	-© -	-н	-н	- ()-C₃H₁(iso)
11 -66	(C)CH ₃	-©	-© -	-н	-н	- ()-0C₄H₀
IT: 6 7	(С)СН₃	-©	@-	-н	-н	(G)c1
II -68	-@-cH ₃	-©	-@-	-н	-н	OC ±He
п -69	(C)-Cil₃	-©	-©-	-н	-н	OCaHe -OCaHe OCaHe
II -70	⊘сн₃	- ©	-@-	-н	-н	- ⊘ N(C₂H₃)₃
II·-71	(C)CH ₂	-©	-@-	-н	-н	- © }C₃H₁
11:-72	(C)0CH ²	(C)OCH₃	-@-	-н	-н	—(C)—CH₃
11 -73	⊘осн ₃		-@-	-н	-н	—————————————————————————————————————

[0042]

【表13】

ANO.	Arı	Ar:	Ar:	R ₅	R.	R ₇
11 -74	(C)0CH₃	-(G)CH₃	-© -	-н	-н	-O-Calls
II -75	-(C)0CH ₂	-(C)-CH;	-© -	-н	-н	(C)0C _z H ₅
11 -76	(C)0CH₃	(C)CH ₂	- ©-	-н	-H	-Q _{c1}
II -77	(C)0CH ₃	— ⊙ –cн₃	-	-н	-н	-© -₀
11 -78	-O-0CH ₂	-(CH ₃	@	-н	-н	-Ø ^{C1}
II -79	(C)OCH ₃	· -©	-0-	-H	-н	
II -80	(C)CH.	-©	-© -	-H	-н	-Ø ^{CH³}
II -81	(C)0CH ²	(C)—CH ₃	-©-	-π	-н	-©CH.
II -82	(C)CH₃			-н	-н	<u>-Ø</u> -₀
11 -83	CH₃ . (C)CH₃	-©	-©-	-сн.	-н	-(O)-(II.,
II -84		-0	-@-	-сн.	-H	-(C)-CH ₂
II —85	(C)CH.	-(C)-CH ₃	-© -	-н	-CH:	-©
II -86		(C)0CH ₃	-© -	-н	-CH₃	-©
11 -87		·-©	-@-	-н	-©	-⊘CH₃
11. —88	l oru	-©	-(0)-	н	- ◎	-© OCH =
II -89		-©	-@-	-н	-O-CaH	-{O}CzHs
II -90	-©	-©	-@-	-н	-H	-©CH₃
II -91	(⊙)cı	-©	-©-	-н	-H	-(C)-Cil,
II -92		-©	-0-	-н	-0	-©
II. —93	-©	-©	-@-	-н	(C₃H	

[0043]

【表14】

Mano.	Arı	Arz	Arı	Rs	R ₆	R,
11. —94	-©	-©	-(0)-	-н	-н	-© - 0
11: -95	-©	-@	- Ø-	-н		-O-Calls
11 -36	(⊙)cı	-©	- ©-	-н	- H	(C)CH₃ CH₃
п. -9 7	- ⊘-cı	-©		-н	- ©	-©
11: -98		-©	-©-	-н	н	CH ₃
II .—99	-©	- ©	-@-	Ή	-н	-©
II -100	(C) CH.s	- ⊘	-@-	-н	-H	-©
11 -101	(C) OCH₃	-©	-(0)-	-H	-©	
II -10		-©	- © -	-H	-н	
II -10	3 - © ;	-©	-@-	-н	-(C) CRI.	- ©
II. —10	4(C) CH ₃	-©	-:0}-	-н	-(C) CR:	- ©
II -10	5 -(CH.	(C) CH₃	-@-	-н	-(C)- CH	-0
II -10	6 -{(C)}- 0CH ₂	-©	-@-	-н	- ⊘ - CH	- ()
II -10	7 -💿	-@		· -н	-⊘ -α	
II -10	08 - ②	- ©	-©-	-н		Ø Ø
m -10	09 -(CH ₃	-©		-H	[Ø.
II -1	10 ————————————————————————————————————	-∕⊙∕- cн	- -	-F	I	Ø,

[0044]

【表15】

aano.	Arı	Arz	Ar:	Re	R.	R7
II –111	(C) OCH :	🔘	-	-H	, , ,	⊉ . ⋽
II —112	-©	-©	- O	-н	. 🎉	
п —113	(⊙) CR₃	-©	\oint_	-н	%)))
11114	(C) CRI.	(⊙) CH²	\(\rightarrow\)	-н		
II –115	(C) O¢El₃	- ©	-	-н		
II -116	-© :	- ©	. (-н		
II —117	(⊙) CHs	•	· 🍑	-н	<u> </u>	
II —118	(⊙) CH₃	(⊙} CH₃	-© -	-H		
11 -119	(C) OCH ₃	- ©	-©-	-н	%	

[0045]

【表16】

低級No.	
II —120	N-Q-CH=CH-CH=CH-Q-N
11 —121	
II -122	CH ₂ CH ₂ CH ₃ CH ₄ CH
II -123	CH ₃ CH ₄ CH ₃ CH ₄ CH ₃ CH ₄
II -124	CH ₃ -O-CH=C CH ₃

[0046]

電荷輸送層19に用いられる結着樹脂としては、ポリスチレン、スチレンーアクリロニトリル共重合体、スチレンーブタジエン共重合体、スチレンー無水マレイン酸共重合体、ポリ塩化ビニリデン、ポリアリレート、フェノキシ樹脂、ポリカーボネート、酢酸セルロース樹脂、エチルセルロース樹脂、ポリビニルブチラール、ポリビニルホルマール、ポリビニルトルエン、ポリーNービニルカルバゾール、アクリル樹脂、シリコーン樹脂、エポキシ樹脂、メラミン樹脂、ウレタン樹脂、フェノール樹脂、アルキッド樹脂、特開平5-158250号公報、特開平6-51544号公報記載の各種ポリカーボネート共重合体等の熱可塑性又は

熱硬化性樹脂が挙げられる。これらの中では、本発明で用いられる環状エーテル系溶剤に対する溶解性、電荷輸送物質との相溶性、静電的耐久性、機械的耐久性からポリカーボネート樹脂(共重合体を含む)を用いることが好ましい。さらに粘度平均分子量4万以上の樹脂を用いることが、耐摩耗性の観点からさらに好ましい。

[0047]

電荷輸送物質の量は、結着樹脂100重量部に対し、20~300重量部、好ましくは40~150重量部が適当である。また、電荷輸送層の膜厚は5~50μm程度とすることが好ましい。ここで用いられる溶剤としては、本発明に示されるように環状エーテル系溶剤であるテトラヒドロフラン、ジオキサン、ジオキソランなどが用いられるが、塗工性の向上等の観点から、電荷発生層塗工液作製時に用いられる溶剤として上記に示した溶剤を混合してもよい。

[0048]

本発明においては電荷輸送層19中にレベリング剤を添加してもよい。レベリング剤としては、ジメチルシリコーンオイル、メチルフェニルシリコーンオイルなどのシリコーンオイル類や、側鎖にパーフルオロアルキル基を有するポリマーあるいはオリゴマーが使用でき、その使用量は結着樹脂100重量部に対して0~1重量部が適当である。

[0049]

本発明で用いられるヒンダードフェノール化合物、有機硫黄系酸化防止剤は、図2、図3、図4に示される機能分離型の場合、電荷輸送層塗工液に含有され、従って、電荷輸送層に添加されることになる。ヒンダードフェノール化合物は、電荷輸送層塗工液中、環状エーテル系溶剤に対して20ppmから0.1重量%添加することが好ましく、特に50ppm~400ppm未満添加されていることが好ましい。これ以下であると、添加の効果がなく、これ以上であると、残留電位の上昇、感度劣化等の弊害が生じるようになる。また、有機硫黄系酸化防止剤は、ヒンダードフェノール化合物100重量部に対し50~800重量部添加することが好ましい。これより少ないと効果が十分に発現できず、これより多いと残留電位上昇等の弊害が生じるようになる。

[0050]

また、中間層13にはモアレ防止、残留電位の低減等のための酸化チタン、酸化アルミニウム、シリカ、酸化ジルコニウム、酸化スズ、酸化インジウム等の金属酸化物の微粉末顔料を加えてもよい。さらに中間層13として、シランカップリング剤、チタニルキレート化合物、ジルコニウムキレート化合物、チタニルアルコキシド化合物、有機チタニル化合物を用いることができる。これら中間層13は前述の感光層のごとく、適当な溶媒、分散、塗工法を用いて形成することができる。この他、中間層13には、 $A1_2O_3$ を陽極酸化にて設けたものや、ポリパラキシリレン等の有機物や、 SiO_2 、 SnO_2 、 TiO_2 、ITO、 CeO_2 等の無機物を真空薄膜形成法にて設けたものも良好に使用することができる。中間層13の膜厚は $0~10~\mu$ mが適当である。

[0051]

保護層21は感光体の耐久性向上の目的で設けられ、これに使用される材料としては、ABS樹脂、ACS樹脂、オレフィンービニルモノマー共重合体、塩素化ポリエーテル、アリル樹脂、フェノール樹脂、ポリアセタール、ポリアミド、ポリアミドイミド、ポリアクリレート、ポリアリルスルホン、ポリブチレン、ポリブチレンテレフタレート、ポリカーボネート、ポリエーテルスルホン、ポリエチレン、ポリエチレン、ポリエチレンテレフタレート、ポリイミド、アクリル樹脂、ポリメチルペンテン、ポリプロピレン、ポリフェニレンオキシド、ポリスルホン、ポリスチレン、AS樹脂、ブタジエンースチレン共重合体、ポリウレタン、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、エポキシ樹脂等の樹脂が挙げられる。

[0052]

保護層21には、そのほか耐摩耗性を向上させる目的でポリテトラフルオロエチレンのようなフッ素樹脂、シリコーン樹脂、また酸化チタン、酸化スズ、チタン酸カリウム等の無機材料を添加することができる

[0053]

保護層 21 の形成法としては、通常の塗布法を用いることができる。なお、保護層 21 の厚さは $0.1\sim10$ μ mが適当である。また、以上の他に真空薄膜作

製法にて形成した a - C、 a - S i C など公知の材料も保護層 2 1 として用いることができる。本発明においては感光層 1 5 と保護層 2 1 との間に別の中間層(図示せず)を設けることも可能である。前記別の中間層は一般に樹脂を主成分として用いる。これら樹脂としてはポリアミド、アルコール可溶性ナイロン樹脂、水溶性ブチラール樹脂、ポリビニルブチラール、ポリビニルアルコール等が挙げられる。前記別の中間層の形成法としては、前述のごとく、通常の塗布法を用いることができる。なお、膜厚は 0 . 0 5 ~ 2 μ m が適当である。

[0054]

【実施例】

次に本発明を実施例を挙げて説明する。なお、以下で示す部、%は重量基準である。

実施例1

下記構造式 (V) で示される電荷輸送物質 7重量部、ポリカーボネート (Zタイプ: 粘度平均分子量4万) 10部、例示化合物No. (III) -1に示すヒンダードフェノール化合物0.025部、下記構造式 (IV) の有機硫黄系酸化防止剤0.07部、シリコーンオイル (KF-50:信越化学工業社製) 0.002 部をテトラヒドロフラン100部に溶解し、電荷輸送層塗工液を作製した。

[0055]

【化5】

$$\begin{array}{c|c} & CH=N-N-CH_3 \\ \hline \\ C_2H_5 \end{array}$$

構造式 (V)

[0056]

【化6】

$$C_4H_9(t)$$
 $C_4H_9(t)$
 $C_4H_9(t)$
 $C_4H_9(t)$
 $C_4H_9(t)$

構造式 (IV)

[0057]

この電荷輸送層塗工液を25℃下で密閉して保存し(初期、6ヶ月)、塗工液作製後。経時で下記のように作製した電荷発生層の上に、130℃25分乾燥して膜厚30μmの電荷輸送層を形成して、実施例1の電子写真感光体を作製した

[0058]

中間層及び電荷発生層の作製

まず、酸化チタン(CR-EL:石原産業社製)70部、アルキッド樹脂(ベッコライトM6401-50-S(固形分50%):大日本インキ化学工業社製)15部、メラミン樹脂(スーパーベッカミンL-121-60(固形分60%):大日本インキ化学工業社製)10部、メチルエチルケトン100部からなる混合物をボールミルで72時間分散し、中間層塗工液を作製した。これを直径φ30mm、長さ340mmのアルミニウムドラム上に塗布し、130℃20分間乾燥して、膜厚4.5μmの中間層を作製した。

次に、下記構造式 (VI) に示すトリスアゾ顔料 6. 0部をポリビニルブチラール (エスレック BM-1:積水化学社製) 2. 4部をシクロヘキサノン150部に溶解した樹脂液に添加し、ボールミルにて72時間分散を行った。分散終了後、シクロヘキサノン210部を加え3時間分散を行い、電荷発生層塗工液を作製した。これを上記中間層上に塗布し、130℃20分間乾燥して膜厚0. 20μmの電荷発生層を作製した。

[0059]

【化7】

[0060]

実施例2

実施例1における有機硫黄系酸化防止剤を例示化合物No. (I-3)に変えた以外は実施例1と同様にして実施例2の電子写真感光体を作製した。

[0061]

実施例3

実施例1における有機硫黄系酸化防止剤を例示化合物No. (I-6)に変え た以外は実施例1と同様にして実施例3電子写真感光体を作製した。

[0062]

比較例1

実施例1における有機硫黄系酸化防止剤を添加しない以外は実施例1と同様に して比較例1の電子写真感光体を作製した。

[0063]

比較例2

実施例1における有機硫黄系酸化防止剤に変えて下記構造式(VII)に示す有機リン系化合物を同量添加した以外は実施例1と同様にして比較例2の電子写真感光体を作製した。

[0064]

【化8】

[0065]

以上のようにして得られた電子写真感光体を、デジタル複写機であるイマジオ MF2200(リコー製)を用いて評価した。

電位は現像位置に電位計を備え付けた状態で、未露光部電位V1 (-V) の測定を行った。また、初期のVdは帯電部材への印加電圧を調整し、-900Vとした。電位の測定は初期と下記条件で連続5万枚コピー後行った。

画像評価としては温度25℃/湿度50%RHの環境下、記録紙を用い、黒ベタ部5%のチャート紙により連続複写5万枚を行ない、記録紙の白部において0.1mm以上の黒斑点が1個/平方センチ以上現われたときの複写枚数と、黒斑点以外の濃度低下、地汚れ等の異常画像の発生の有無について行った。電位測定結果を表17に、画像評価結果を表18に示す。

[0066]

【表17】

	初期。				6ヶ月保存後			
	初期	特性	6万枚コ	ピー後	初期	特性	6万枚コ	ピー後
!	Vd(-V)	V1 (-V)	Vd(-V)	V1 (-V)	Vd(-V)	V1 (-V)	Vd(-V)	V1(-V)
実施例 1	900	160	810	185	900	160	815	205
実施例 2	900	165	815	175	900	165	815	175
実施例 3	900	160	815	175	900	160	810	175
比較例	900	155	810	220	900	190	790	270
比 較例 2	900	160	810	210	900	195	795	265

[0067]

【表18】

	初	期	6ヶ月保存後		
	黑斑点発生 枚数(万枚)	異常画像	黑斑点発生 枚数(万枚)	異常画像	
実施例1	3. 5	なし	3. 3	なし	
実施例2	発生せず	なし	発生せず	なし	
実施例3	発生せず	なし	発生せず	なし	
比較例1	2. 8	なし	2. 4	濃度低下	
比較例2	2. 9	なし	2. 4	濃度低下	

[0068]

実施例4

実施例2における構造式(V)で示される電荷輸送物質を例示化合物No. II -10に変えた以外は実施例2と同様にして実施例4の電子写真感光体を作製した。

[0069]

実施例5

実施例2における構造式(V)で示される電荷輸送物質を例示化合物No. II -28に変えた以外は実施例2と同様にして実施例5の電子写真感光体を作製した。

[0070]

実施例6

実施例3における構造式(V)で示される電荷輸送物質を例示化合物No. II -10に変えた以外は実施例3と同様にして実施例6の電子写真感光体を作製した。

[0071]

実施例7

実施例3における構造式(V)で示される電荷輸送物質を例示化合物No. II -28に変えた以外は実施例3と同様にして実施例7の電子写真感光体を作製した。

[0072]

実施例8

実施例6における電荷輸送層塗工液の塗工溶剤テトロヒドロフランを1,4-ジオキサンに変えた以外は実施例6と同様にして実施例8の電子写真感光体を作製した。

[0073]

実施例9

実施例6における電荷輸送層塗工液の塗工溶剤テトロヒドロフランをジオキソランに変えた以外は実施例6と同様にして実施例8の電子写真感光体を作製した

[0074]

比較例3

実施例6における有機硫黄系酸化防止剤を添加しない以外は実施例6と同様に して比較例3の電子写真感光体を作製した。

[0075]

比較例4

実施例6における有機硫黄系酸化防止剤に変えて前記構造式(VII)に示す有機リン系化合物を同量添加した以外は実施例6と同様にして比較例4の電子写真感光体を作製した。

[0076]

比較例5

実施例6における有機硫黄系酸化防止剤に変えて下記構造式(VIII)に示すヒンダードアミン化合物を同量添加した以外は実施例6と同様にして比較例5の電子写真感光体を作製した。

[0077]

【化9】

[0078]

比較例6

実施例8において有機硫黄系酸化防止剤を添加しない以外は実施例8と同様に して比較例6の電子写真感光体を作製した。

[0079]

比較例7

実施例9において有機硫黄系酸化防止剤を添加しない以外は実施例9と同様に して比較例7の電子写真感光体を作製した。

[0080]

以上のようにして得られた実施例4~9及び比較例3~7の電子写真感光体を 実施例1と同様にして評価した。結果を表19及び表20に示す。

[0081]

【表19】

		初	期			6ヶ月	保存後	
	初期	特性	6万枚	コピー後	初期特性		6万枚コピー後	
	Vd(-V)	V1(-V)	Vd(-V)	V1 (-V)	Vd(- V)	VI (- V)	Aq(-A)	V1 (-V)
実施例 4	900	140	860	150	900	140	860	150
実施例 5	900	135	855	145	900	135	860	150
実施列 6	900	140	860	150	900	140	860	150
実施例 7	900	140	855	150	900	140	855	145
実施例 8	900	145	850	165	900	145	850	165
実施例 9	900	145	855	165	900	140	855	165
出較例 3	900	140	860	180	900	165	820	265
比較例 4	900	150	855	185	900	170	825	260
比較例 5	900	160	870	260	900	190	875	310
比較例 6	900	145	850	185	900	165	830	265
比較例 7	900	145	855	190	900	170	820	265

[0082]

【表20】

	初 期		6ヶ月保存後	
	果斑点発生 枚数(万枚)	異常画像	黑斑点発生 枚数(万枚)	異常画像
実施例4	発生せず	なし	発生せず	なし
実施例5	発生せず	なし	発生せず	なし
実施例6	発生せず	なし	発生せず	なし
実施例7	発生せず	なし	発生せず	なし
実施例8	発生せず	なし	発生せず	なし
実施例9	発生せず	なし	発生せず	なし
比較例3	4. 0	なし	3. 6	濃度低下
比較例4	4. 0	なし	3. 5	濃度低下
比較例5	発生せず	濃度低下	発生せず	濃度低下
比較例6	4. 2	なし	3. 9	濃度低下
比較例7	4. 3	なし	3. 8	濃度低下

[0083]

【発明の効果】

以上のように請求項1の発明は、塗料化溶剤として環状エーテル系溶剤を用いる感光層塗工液が、ヒンダードフェノール化合物のみでなく、さらに有機硫黄系酸化防止剤を含有することを特徴とする電子写真感光体の製造方法であり、これによれば、環状エーテル系溶剤による過酸化物生成に対する抑制効果がヒンダードフェノール化合物のみの場合に比してさらに顕著となり、感光層塗工液を長期に渡って保存することができる。さらに、形成される感光体が安定した静電特性が得られるばかりでなく黒斑点や異常画像の発生が抑制されるなど画像上の耐久性もより向上させることができる。

[0084]

請求項2の発明は、上記構成において、機能分離型の感光層における電荷輸送 層塗工液に特定したものであり、これによれば、電荷輸送層塗工液が長寿命化さ れるのみならず、得られる機能分離型感光体が安定した静電特性が得られると共 に画像上の耐久性をより向上させることができる。

[0085]

請求項3の発明は、上記構成において、有機硫黄系酸化防止剤を上記一般式(

I) で表わされる化合物に特定するものであり、これによれば、より優れた過酸 化物生成抑制効果を得ることができる。

[0086]

請求項4の発明は、上記構成において、上記塗工液に含ませる電荷輸送物質を上記一般式 (II) で表わされる化合物に特定するものであり、これよれば、高感度で、かつ光により化合物自体が劣化することが少なく、さらに環状エーテル系溶剤に対して溶解性が優れ、酸化に対しても強い。

[0087]

請求項5の発明は、上記各構成の電子写真感光体の製造方法によって形成される電子写真感光体であり、静電特性上及び画像上において長期にわたって安定、かつ高品質な感光体が得られる。

【図面の簡単な説明】

【図1】

電子写真感光体の層構成を例示する断面図である。

【図2】

電子写真感光体の層構成を例示する断面図である。

【図3】

電子写真感光体の層構成を例示する断面図である。

【図4】

電子写真感光体の層構成を例示する断面図である。

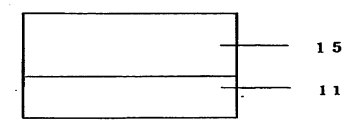
【符号の説明】

- 11 導電性支持体
- 13 中間層
- 15 感光層
- 17 電荷発生層
- 19 電荷輸送層
- 21 保護層

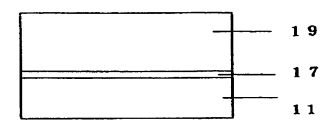
【書類名】

面図

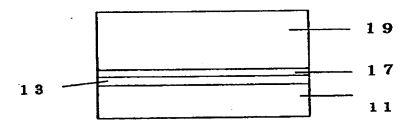
【図1】



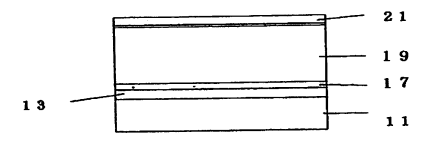
【図2】



【図3】



【図4】



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 感光層の塗工液の溶剤として環状エーテル系溶剤を用いても塗工液の 安定性が高く、かつ、形成される感光体の特性が安定で、残留電位が低く、繰り 返し使用しても感度低下がほとんど起こらない塗工液を得る。

【解決手段】 導電性支持体上に少なくとも電荷発生物質及び電荷輸送物質を含有する感光層を形成してなる電子写真感光体の製造方法において、該感光層を形成する塗工液が塗料化溶剤として環状エーテル系溶剤を用い、かつヒンダードフェノール化合物及び有機硫黄系酸化防止剤を含有させる。

【選択図】 なし

出願人履歴情報

識別番号

[000006747]

1. 変更年月日 1990年 8月24日

[変更理由] 新規登録

住 所 東京都大田区中馬込1丁目3番6号

氏 名 株式会社リコー